Carboxamide derivatives of glycopeptides.							
Patent Number:	□ EP0301785, A3						
Publication date:	1989-02-01						
Inventor(s):	SITRIN ROBERT DAVID						
Applicant(s):	SMITHKLINE BECKMAN CORP (US)						
Requested Patent:	☐ <u>JP1050900</u>						
Application Number:	EP19880306808 19880725						
Priority Number(s):	US19870080025 19870731						
IPC Classification:	A61K37/02; C07K9/00						
EC Classification:	C07K9/00F2						
Equivalents:	AU2022288,						
Cited patent(s):	EP0218416; EP0211490; EP0218099						
	Abstract						
Carboxamide derivatives of the Ardacin and CWI-271 glycopeptide antibiotics and their salts are useful for treating or preventing infection in an animal by gram-positive bacteria and also increase feed-utilization efficiency, promote growth in domestic animals and increase propionate production in lactating ruminants. Data supplied from the esp@cenet database - 12							

19日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭64-50900

@Int_Cl_	1	識別記号	厅内整理番号	❷公開	昭和64年(198	9)2月27日
C 07 K	9/00		8318-4H			
A 23 K	1/17		K 6754 2B			
A 61 K	37/02	ADZ	8615-4C			*
C 07 K	1/06					
0 0	7/64		8318-4H	•		
// C 07 K	99:00		審査請求	· 本館中 3	育求項の数 12	(全12百)
# C 01 K	33.00		187_EL087		月水分以及 12	(王••风/

9発明の名称 グリコペプチドのカルボキサミド誘導体

②特 願 昭63-191985

20出 願昭63(1988)7月28日

優先権主張 Ø1987年7月31日 9米国(US) Ø080025

砂発 明 者 ロバート・デイビツ アメリカ合衆国ペンシルベニア州19444、ラフアイエツ

ト・シトリン ト・ヒルズ、エマーソン・ドライブ 237番

①出 願 人 スミスクライン・ベツ アメリカ合衆国ペンシルベニア州19103、フイラデルフィ

クマン・コーポレイシア、ワン・フランクリン・プラザ(番地の表示なし)

ョン

包代理人 弁理士青山 葆 外1名

明 耶 音

1. 発明の名称

グリコペプチドのカルボキサミド誘導体

2. 特許請求の範囲

(1)式(1):

【XはAAJ-271またはアルダシングリコペ プチド抗生物質の後部またはその加水分解生成物、 N-アシルまたはグリコシル化誘導体、Oはグリ コペプチドのD環、RはNH(CH₂)aY、Yは

栄または炭素数 1 ~ 3 のアルキル、nは 0 ~ 6 を 意味し、および数グリコペプチド抗生物質に結合 しているいずれの糖の遊離カルボキシル器 6 前記 Rにより置換されうる] で示される化合物またはその医薬上許容される塩。

(2)Xがアルダシンアグリコン、アルグシンマンノシルアグリコン、アルダシンA、AAJ-271C.から選択されるグリコペプチド抗生物質の段郎である前記第(1)項の化合物。

(3) RがNH_a、NH(CH_a)_aOH、NH (CH_a)_aNH_a、NH(CH_a)_aNHCH_a、NH (CH_a)_aN(CH_a)_a、NH(CH_a)_aNH_aまたは NHNH_aである前配第(1)項または第(2)項の 化合物。

(4) RがNH(CH₂)₂NH₁、NH(CH₂)₂O H、NH(CH₂)₂N(CH₃)₄またはNH(CH₂)₂ NHCH₃からなる群から選択される前紀第(3) 項の化合物。

(5)アルダシンアグリコン-(2-アミノエチルアミド)、アルダシンアグリコン-(2-ヒドロキシエチルアミド)、アルダシンアグリコン-(2-N-メチルアミノエチルアミノエ

チルアミド)である前記第(4)項の化合物。

(6)アルダシンアグリコンアミド、アルダシンアグリコンー(6-アミノヘキシルアミド)、アルダシンA-ジヒドラジド、アルダシンA-ジヒドラジド、アルダシンA-ジー(2-ヒドロキシルエチルアミド)、アルダシンマンノシルアグリコンアミド、アルダシンマンノシルアグリコンー(2-アミノエチルアミド)、AAJ-271C。ジアミド、AAJ-271C。ジアミドからなる群から選択される前足第(1)項の化合物。

(7)医薬として用いる前配第(1)~(6)項のいずれか1つの化合物。

(8)前紀第(1)~(6)項のいずれかしつの化合物および医薬上許容される担体からなることを特徴とする医薬組成物。

(9)前記第(1)~(6)項のいずれか1つの化合物またはその医薬上許容される塩および標準飼料配合物からなることを特許とする飼料組成物。

(10)前紀第(1)~(9)項のいずれか1つの化合

3. 発明の詳細な説明

発明の分野

本発明は、グリコペプチド抗生物質のカルポキ サミド誘導体に関する。

発明の背景

グリコペプチド抗生物質のうちのパルコマイシン/リストセチン類は非晶質、両性で相対的に高分子量の強い左旋性化合物である。構造的に、それらは、フェノール性アミノ敵および、通常、1またはそれ以上の周辺炭水化物残基を育するヘブタペプチドアグリコンコアからなる。ウイリアムズら、トピックス・イン・アンチパイオティック・ケミストリー(Williams et al., Topics in Antibiotic Chimistry)、5巻、119~158頁参照。この類の公知の構成員としては、パンコマイシン(マッコーミックら (McCormick et al.)、米国特許第3067099号)、リストセチン(フィリップら(Philip et al.,米国特許第2990329号)、A35512(ミッチェルら(Michel et al.)、米国特許第40

物または組成物またはそのいずれもの混合物を動物に経口投与することを特徴とする動物の飼料利用地大方法。

(11)前記第(1)~(9)項のいずれか1つの化合物または組成物またはそのいずれもの混合物を反芻動物に経口投与することを特徴とする乳分泌反芻動物の乳生産向上方法。

(12)適当な縮合剤の存在下に式(Ⅱ):

83964号)、アポパルシン(クンストマンら(Kunstmann et al.)、米国特許第33387. 8 6 号およびデポノ(Debono)、米国特許第4 3 22343号)、タイコプラニン(パードンら、ジャ ーナル・オブ・アンチパイオティックス(Bardone et al., J. Antibiot.), 31, 170(1978))、アクタプラニン(ラウン(Raun)、米国特許第3816618号、ポエクら (Boeck et al.)、米国特许第4537715 号)、AAD-216(アルダシン(ardacin)(ポピ ーら(Bovie et al.,)、米国特許第45489 74号)、A477(ラウンら(Raun et al.)、 米国特許第3928571号)、OA7653(二 シダら(Nishida et al.)、米国特许第437 8348号)、AM374(クンストマンら(Kunstmann et al.)、米国特許第38033 06号)、K288(ジャーナル・オブ・アンチバ イオティックス(J. Antibiotics)、シリーズ・ エー、14巻、141頁(1961)、アクチノイニ ジンとしても知られている)、タイコマイシン(ボ

ルギら(Borghi et al.)、米国特許第454 2018号、マラバーバら (Malabarba et al.)、ザ・ジャーナル・オブ・アンチパイオティッ クス(The Journal of Antibiotics)、XX X VI 巻、9号、988~999頁、パーナら(Barna et al.)、ザ・ジャーナル・オブ・ア ンチパイオティックス、XXXO11巻、9号、 1204~1208頁)、デスパンゴサミニルお よびデス(パンコサミニルーO-グリコシル)グリ コペプチド(ナガラヤン(Nagarajan)、米国特許 第4552701号)、AAJ-271(カーら(Carr et al.)、简時係属欧州特許出版第25 5256号)、A33512B(米国特許第402 9769号)、A41030ファクターa~g(米国 特许第4537770号)、AAD-609(欧州 特許出願第218416号)およびCWI-78 5 (同時係属欧州特許出願第255299号)が挙 けられる。

の使用を開示しており、ラウンら(Raun et al.)、米国特许第3928571号は、成長を促進し、かつ、ケトン症を予防および治療するためのアクタプラニン、アポパルシン(A477)、パンコマイシンおよびリストセチンの使用を開示しており、ハミルら、(Hamill et al.)、米国特許第3952095号は、成長を促進するためのアクタプラニンの使用を開示しており、イングルら(Ingle et al.)、米国特許第4206203号は、ケトン症を予防および治療するためのアポパルシンの使用を開示している。

新規な改良抗生物質は、特にヒト疾患の治療に常要がある。効力の増加、細菌抑制スペクトラムの拡大化、in vivo 効力の増加およびより高い経口吸収、より高い血液または組織濃度、より長いin vivo 半減期およびより有利な排泄の速度または経路および代謝の速度または 式のような改良した製剤特性は、改良抗生物質のいくつかの目標である。

天然におけるそのような新規化合物の探索に加

に対する治療用途を育する。これらの体は、現在、より新しいβーラクタマーゼ耐性セファロスポリンを包含するβーラクタム抗生物質にて処理できない。これらの病原体による感染は重大な問題である。例えば、本発明の化合物は、ブドウ球菌性心内膜炎、骨髄炎、肺炎、敗血症、柔粗線感染、ブドウ球菌性全腸炎およびシー・ディフィンル(C. difficile)により生じる抗生物質関連偽験性全腸炎を治療するために用いうる。それらは、また、股関節部および心臓外科手術に対する予防法、細菌性心内膜炎および血液透析患者のエス・アウレウス(S. aureus)感染に対する予防法に用いうる。

多くのグリコペプチドは、また、動物飼料利用 効率を向上させ、それゆえ、動物の成長を促進さ せ、反芻動物の乳生産を向上させ、かつ、反芻動 物のケトン症を治療および予防するのに有用であ ることが示されている。例えば、レイノルズら(Reynolds et al.)、英国特件第213708 A号は、乳生産を向上させるためのアポパルシン

えて、存在する化合物の化学的誘導体が製造されている。初期の方法は、加水分解して1またはそれ以上の炭水化物技器を除去するものである(例えば、チャンら(Chan et al.)、米国特許第4497802号に記載されているもう一つの方法は、紋グリコペプチド核のアミノ末端をアシル化するものである。

発明の要約

1つの想様において、本発明は、グリコペプチド抗生物質の新規なカルポキサミド誘導体からなる。代表的なこれらの化合物は、アルダシンアグリコンー(2ーヒドロキシーエチルアミド)、アルダシンアグリコンー(2ーイソプチルカルパモイルエチルアミド)およびアルダシンアグリコンー(2-N-メチルアミノエチルアミド)である。

さらにもう1つの態機において、本発明は、そのような抗生物質からなることを特徴とする抗菌 組成物、そのような抗生物質の投与による動物(ヒトを包含する)におけるグラム陽性菌の治療また は予防に用いる化合物、食肉用または乳生症用助物のルーメンまたは盲腸中のプロピオネート強生を増加させるためのそのような抗生物質からなたとなり間を含有する動物飼料プレミックス、そのような抗生物質の投与による食肉用動物の成長速による食肉用または乳生産用動物の飼料利用の効やを向上させる方法とびそのような抗生物質の投与による乳分泌反芻動物の乳生産を向上させる方法に関する。

発明の詳拠

本発明の抗生物質は、パンコマイシン/リストセチン類の他のグリコペプチド抗生物質の化学的に製造したカルボキサミド誘導体である。それらは、式(1):

. (11

【X は A A J - 2 7 1 またはアルダシングリコペ プチド抗生物質の段部またはその加水分解生成物、 N - アシルまたはグリコシル化誘導体、 O はグリ コペプチドの D 環、 R は N H (C H *) n Y 、 Y は

常または炭素数1~3のアルキル、nは0~6を 意味し、およびこのグリコペプチドに結合してい るいずれの物の遊離カルボキシル甚ら前記Rによ り置換されうる]

で示される化合物またはその医薬上許容される塩 である。

Xは、その類が実質的に、式(Ⅱ):

【式中、Sugは炭水化物またはH、R³はHまたはMe、GがN-メチルロイシンの側頭である場合、Fはアスパラギンの側頭(すなわちパンコマイシン)またはFおよびGは一緒になってジフェニルエーテルフラグメントを構成する(すなわちリストセチンA、アクタブラニンA35512Bおよびタイコプラニン)またはFおよびGはそれぞれ芳香族残甚(すなわちアクチノイジンおよびアボバルシン)またはFがメチオニンの側鎖である場合、Gは酸素化芳香族残甚である(すなわちCW1-785グリコペプチド)]
に見られる核構造を育するパンコマイシン/リストセチン類のAAJ-271またはアルダシングリコペプチド抗生物質の段邸またはその化学的誘導体でありうる。

政パンコマイシン/リストセチン類のグリコペプチド抗生物質の例としては、パンコマイシン、リストセチン、アクタブラニン、A35512B、タイコブラニン、AAJ−271グリコペプチド、A41030ファクターa、b、c、d、e、f、s、

CWI-785グリコペプチド、アクチノイジン、アルダシン、アポパルシンM43A、B、C、D、A51568AおよびB、AM374、A477、OA7653、AAD-609グリコペプチド(同時係属欧州特許出願第218416号)およびその化学的誘導体が挙げられる。

化学的誘導体は、例えば、アグリコンおよびデソイドアグリコンのような加水分解生成物および米国特許第4497802号(Nーアシルグリコペプチド)、米国特許第4552701号[デスパンコサミルおよびデスー(パンコサミニルーローグルコシル)ーグリコペプチド]に記載されているような合成誘導体または同時係属欧州特許出願第87311421.9号に記載されているようなグリコシル化誘導体を包含する。

式(1)の化合物の好ましい下位群は、Xがアル ダシンアグリコン、アルダシンマンノシルアグリ コン、アルダシンA、AAJ-271-Ciおよ VAAJ-271Caであり、かつ、RがNHa、NH(CHa)aNHa、NH(CHa)aNHa

-271C.ジアミド、アルダシンA-ジヒドラジドである。

もう一つの態様において、本発明は、適当な縮 合剤の存在下に式(I):

[式中、XおよびOは前記と同意義およびPGは 窒素保護基を意味する]

で示される抗生物質と式: NH*(CH*)nY(nおよびYは前記と同意義)のアミンを反応し、ついで、該意素保護基を除去し、所望により、その医薬上許容される塩を形成することを特徴とする式(!)の化合物またはその医薬上許容される塩の製造法を提供するものである。

窓常保護基およびその導入および除去方法は当 譲分野にて知られている[例えば、ティー・グブ リュー・グリーン、プロテクティブ・グループス ・イン・オーガニック・シンセシス、ジョン・ウ CH₁)₁NHCH₂、NH(CH₁)₁N(CH₂)₁、 NH(CH₁)₁NH₁またはNHNH₁である化合物 である。

特に好ましくは、Xがアルダシンアグリコンの 段郎であり、かつ、RがNH(CH_{*})_{*}NH_{*}、 NH(CH_{*})_{*}OH、NH(CH_{*})_{*}N(CH_{*})_{*}また はNH(CH_{*})_{*}NHCH_{*}である化合物である。

式(1)の代表的化合物は、アルダシンアグリコン-(2-ヒドロキシエチルアミド)、アルダシンアグリコン-(2-アミノニチュアミド)、アルダシンアグリコン-(2-N-メチルアミノエチルアミド)、アルダシンマンノシルアグリコン-(2-アミノエチルアミド)、アルダシンマンノシルアグリコン-(2-アミノエチルアミド)、アルダシンA-ジー(2-アロキシエチルアミド)、アルダシンA-ジー(2-アミノエチルアミド)、アルダシンA-ジー(2-アミノエチルアミド)、アルダシンアグリコンアミド、アルダシンアグリコンー(6-アミノヘキシルアミド)、AAJ-271C,ジアミド、AAJ

イレイ・アンド・サンズ、ニューヨーク(T.W. Greene, Protective Groups in Organic Synthesis: John Wiley and Sons, New York)、1981]。好遊なPGはtープチルオキシカルボニル、1ーアグマンチルオキシカルボニル、1ーメチルシクロプチルオキシカルボニル、1ーメチルシクロヘキシルオキシカルボニルまたはトリフルオロアセチルである。

好適な縮合剤は、式CCCOoR*(R*はメチル、 エチル、イソプロピル、sec-ブチル、イソブチ ルまたはシクロペンチル)で示されるアルギルク ロロホーメートを包含する。

好ましくは、本発明の化合物はつぎの方法にて 製造する。 無水ジメチルホルムアミド(DMF)中 の紋グリコペプチドをジーtープチルジカーポネ ートおよび当量のトリエチルアミン(TEA)にて 1時間処理し、ついでDMFを減圧除去する。 稜 造をメタノールの存在下または非存在下に水酸化 アンモニウムで処理してtープチルカーポネート 開奨を行う。 溶媒除去後、このN-保護グリコペ プチドを精製することなくつぎの工程に用いる。

窒素雰囲気下、紋組N-保護グリコペプチドの 無水DMP中溶液を-10~-15℃に冷却する (ドライアイス/エチレングリコール浴)。N-メ チルモルホリンおよびイソブチルクロロホーメー トを加え、紋混合物を20分間撹拌する。紋沿をそのまままたは溶液状況にて加え、冷浴をで放 大をそのまままたは溶液状でするまで窓温にて放 まし、放混合物を反応が終了する。温にて反応 はついては、引きが水のでする。溶媒 については、引きが水のででは、引きが水のでででです。 でイソブチルカーボネート開製を促進する。溶媒 除去後、板壁してtーブチルカーボネート開製を行 い、TFAを減圧除去する。

校租生成物をリン酸ナトリウム水溶液(0.04 M、pH7.0)中に懸濁し、水酸化アンモニウム にてpHを8~8.5に調整して均質にする。 濾過 した溶液をアフィニティゲルー10-D-A&a-D-A&aのカラムに付す。 絞カラム結合グリコペ プチドをリン酸ナトリウム水溶液(0.04 および

AAD~216およびAAJ~271抗生物質 およびそのカルポキサミド誘導体の構造を式2a~2sに示す。 0.02M、pH7.0、それぞれ1~5カラム容 位)、水(1~5カラム容盛)にて洗浄し、鉄結合 物質を水酸化アンモニウム水溶液(0.1 M)中5 0%アセトニトリルにて溶出し、盗縮する。

故アフィニティ単雄物質をリン酸カリウム水溶液(0.01 M)中のアセトニトリルの等級度系を用い、スチールカラム中に充填したワットマンパーティシルODS−3の半調製逆相HPLCにより精製する。類似のフラクションをブールし、5~10 % 音機溶媒に発取し、HP−20(ダイアイオン)樹脂のカラムに付す。 致カラム結合生成物を50%水性アセトニトリルにて溶出する前に5~10カラム容量の水で洗浄する。アセトニトリルを減圧除去し、凍結乾燥にて水を除去する。

本発明の方法において出発物質として用いる好ましい観化合物は、全てグリコペプチド抗生物質の群の構成員である。AAD-216抗生物質は、米国特許第4548974号に記載されている。AAJ-271抗生物質は、同時係属欧州特許出願第255256号に記載されている。

待開昭64-50900(7)

		<u>z</u>	1	R*	R*
Za	アルダシンアグリコン	N	CI	OH	8
2 b	アルダシンマンノシルアグリコン	D-マンノース	Cl	OH	В
2:	アルダシンアグリコンアミド	H	Cl	18.	R
24	アルダシンアグリコン-(1-ヒドロキシエチルアミド)	Ħ	Cl	NH(CH.).OH	H
, te	アルダシンアグリコン-(1-アミノエチルアミド)	Ħ	Cl	NH(CH.).NH.	8
2 f	アルダシンアグリコン-(2-1-メチルアミノエチルアミド)	E v	Cl	MH(CH.). HHCH.	B
25	アルダシンアグリコン-(1-K.K-ジメチルアミノエチルアミド)	Ħ	Cl	#H(CH.).#(CH.).	Я
2h	アルダシンアグリコン-(6-アミノヘキシルアミド)	R	CI	MH(CH.).MH.	E
21	アルダシンA	D-マンノース	Cl	OR R ⁴	
				Tonon	-a /
2 5	アルダンンAジアミド	D-マンノース	Cl	IR.	or cons
2 k	アルダシンムジヒドラジド	D-マンノース	Cl	TRIX.	
. 21	アルダシンム-ジ-(2-ヒドロキシエチルアミド)	D-マンノース	C1	NH(CR.).OH	
2=	アルダシンム-ジ-(2-アミノエチルアミド)	D-マソノーマ	Cl	10/C0) YD	

		1	1	R.	R*
2 n	アルダシンマンノシルアグリコンアミド	D-マンノース	Cl	NH.	H
2o	アルダシンマンノシルアグリコン-(1-アミノエチルアミド)	D-マンノース	Cl	HH(CH.). HH.	9 ::
2р	AAJ-271 C.	D-マンノース・		OH	NO MO
-	AAJ-271 C: 47 & F	D-マンノース	I .	18.	HN (CH ²)8-CH CH ³
		A Section 1			HO HO HO CH ₃
21	AAJ-271 C.	D-マンノース	E	OB	HO HO HAN
2:	AAJ-271 C.ジアミド	D-マンノース	Ħ	XE.	NO HO NO
					ий

時開昭64-50900(8)

本発明の抗生物質およびその塩は、全てグラム 陽性菌に対して in vitro および in vivo 活性 検定にて抗菌活性を示し、それゆえ、例えば、ス タフィロコッカス(Staphylococcus)(ベータ・ラ クタム耐性株を含む)、ストレプトコッカス(Streptococcus)およびクロストリジウム(Clostridium)程によるヒトまたは動物の感染を 予防または治療するのに用いることができる。 機体マイクロタイター検定の代表的な結果を、 抗生物質の最小阻止機度(mg/mg)としてつぎの第

第1表において、試験欲生物1~5は、スタフィロコッカス・アウレウス(Staphylococcus aureus)の異なる株であり、6、8、11、13
および14は、スタフィロコッカス・エピデルミディス(Staphylococcus epidermidis)の異なる株であり、7はスタフィロコッカス・ヘモリティスカス(Staphylococcus haemolyticus)であり、9および10はストレプトコッカス・フェカリス(Strepteoccus faecalis)の異なる株であり、12はスタフィロコッカス・サブロフィティカス(Staphylococus saprophyticus)である。

界 1 没

•						跃	秋 仪	王 切						
化合物	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	. 11	12	13	14
Zc	0.2	0.2	0.4	0.4	8.2	0.4	0.8	0.4	0.2	0.4	0.4	0.2	0.4	0.2
2d	0.05	0.05	0.05	0.2	0.2	0.4	0.8	-	0.2	-	0.8	0.4	0.2	0.4
Ze .	0.05	0.05	0.05	0.2	0.05	0.1	0.05	0.1	0.05	0.1	0.1	0.05	0.05	0.05
2g	0.2	0.1	0.2	0.4	0.1	0.2	0.2	0.2	0.1	0.2	0.2	0.1	0.05	0.05
2 [0.2	0.2	0.1	0.2	0.1	0.2	0.2	0.1	0.1	0.1	0.1	0.1	0.05	0.1
2h	0.1	0.1	0.4	0.1	0.1	0.1	0.2	0.1	0.1	0.1	0.2	0.2	0.1	
2n	0.2	0.8	0.1	3.1	0.4	1.6	1.6	-	0.2		6.3	1.6	1.6	1.6
20	0.4	0.4	0.4	0.4	0.4	0.4	1.5	0.8	0.2	0.2	0.8	0.4	0.1	
2 j	0.8	1.6	0.8	3.1	1.6	6.3	3.1	6.3	0.2	0.1	6.3	3.1	3.1	0.8
2 k	3.1	3.1	1.6	6.3	3.1	12.5	12.5	12.5	0.4	0.1	12.5	6.3	3.1	3.1
21	0.2	0.2	0.2	0.4	0.4	1.6	0.8	0.4	0.1	0.1	0.8	0.8	0.2	
28	0.1	0.1	0.1	0.8	0.4	1.6	0.8	0.1	0.1	0.1	0.8	0.4	0.2	-
29	0.8	1.6	0.8	>1.6	1.6	12.5	3.1	6.3	0.2	0.2	12.5	12.5	3.1	3.1
2s	50	-	-	25	25	50	12.5	50	3.1	6.3	-	-		
パンコマイ	シン 3.1	1.6	1.6	> 3.1	1.6	3.1	3.1	3.1	3,1	3.1	`3.1	3.1	3.1	3.1
2a	0.8	0.8	0.4	0.4	0.8	0.8	6.3	3.1	0.8	0.8	1.6	1.6	1.8	0.8
2 b	1.6	1.6	0.8	>1.6	1.6	12.5	25	6.3	0.8	0.8	25	3.1	6.3	-
2 i	6.3	3.1	0.8	> 6.3	3.1	50	25	25	0.8	0.8	25	12.5	6.3	5.1
2 p	0.4	0.4	0.2	0.8	0.4	6.3	6.3	25	6.3	6.3	25	1.6	6.3	6.3
25	0.8	0.8	0.2	1.6	0.8	25	12.5	12.5	0.2	0.2	25	1.6	6.3	3.1

本発明の化合物を含有する有効な注射用組成物は、 懸濁液または溶液形態のいずれかでありうる。 好適な処方の調製において、明らかなように、 通常、 酸付加塩の水溶解度は遊離塩基のそれよりも 大きい。 同様に、 鉄塩基は中性または塩基性溶液 よりも粉酸または酸性溶液により溶解する。

溶液形態において、核化合物は医薬上許容され

ナフタレンスルホネート、アルキルペンゼンスル ホネートおよびポリオキシエチレンソネピタンエ ーテルは有用な懸励剤である。

液体無刺媒体の親水性、密度および表面張力に 影響を及ぼす多くの物質は、それぞれの場合に注 射用懸濁液を調製する補助的役割を果たしうる。 例えば、シリコン消泡剤、ソルビトールおよび競 は有用な懸調剤でありうる。

抗関剤として用いるには、数組成物は数活性成分の濃度が治療する特定の数生物に対する最小阻止濃度より高くなるように投与する。本発明の抗生物質化合物は、ヒトを含む動物のグラム陽性病原体数生物による悠染の予防および治療に有効である。70kgのヒトに対する筋肉内注射によるような代表的非経口投与は、1日につき約ト00~約200元素、野ましくは、約500~約1000元gであるが、当然、最適投与量は、技細関によび投与経路のような因子による。最適投与量は、標準方法の使用により容易に決定できる。1日1

るビヒクルに溶解する。そのようなビヒクルは、 違当な溶媒、要すれば、ペンジルアルコールのような防腐剤および最衝液からなる。有用な溶媒は、 例えば、水および水性アルコール、グリコールお よび炭酸ジエチルのような炭酸エチルを包含する。 そのような水性溶液は、通常、わずか50容量% の飲育機溶媒しか含有しない。

注射用懸濁液組成物は、ピヒクルとしてのアジュ パントを含有するかまたは含有しない液体懸濁媒体を必要とする。 数懸器媒件は、例えば、水柱ポリピニルピロリドン、植物油または高精製鉱油のような不活性油または水性カルボキシメチルセルロースでありうる。

適当な医薬上許容されるアジュパントは、故化 合物を懸調組成物中に懸調しておくために必要で ありうる。故アジュパントは、カルポキシメチル セルロース、ポリビニルピロリドン、ゼラチンお よびアルギネートのうちから選択しうる。多くの 界面活性刺も懸調剤として有用である。レシチン、 アルキルフェノールポリエチレンオキシド付加物、

回投与するのが好ましいが、1日2回または3回 の投与も可能である。

本発明のある種の抗生物質は、また、動物成長促進剤および動物飼料利用効率増強剤としての活性を育することが示された。飼料利用効率および成長促進を増大させるためには、本出頭の化合物を全飼料11当り約1~約200%動作で超口投与する。反芻動物の乳生産を増大させるためには、1日体質1kg当り約0.1~約10mgの最を経口投与する。

 料配合物の種類のような因子により変化する。 ブタおよび家禽に対する代表的飼料配合物を以 下に示す。

体型18~45kgの成長したプタに対するプタ 配合物は、つぎの処方を用いて調製する;

コーン、分砕物	78.15%
大豆油ミール(4 4%)	17.0%
肉片(50%)	3.0%
オイスター・シェルフレーパー	0.4%
ボーンミール	0.5%
故化亜鉛	0.1%
ピタミンA、B、BizおよびDサブ	直底
リメント	

プロイラー用ニワトリ配合物は、つぎの処方を 用いて調製する。

イエロー・コーンミール	67.35%
大豆油ミール	24.00%
メンヘーデン魚粉	6.00%
蒸気処理したポーン・ミール	1.00%
粉砕した石灰石	1.00%

日当り 1 3~13 0gの飼料を食し、シチメンチョウはその 2 倍の量を食す。飼料の概算摂取量は、食肉用動物の体重および年齢による。

式(1)の抗生物質またはその混合物の中から選 択された活性成分をそのような飼料配合物と均一 に混合して補足飼料を得、ついで、それを最もし ばしばには、慣例に従い自由に摂食させる。これ を行うのに都合よくは、所望により、駆虫剤、窒 素頑または抗生物質、たとえば、パージニアマイ シンまたはオキシテトラサイクリンのような公知 の他サプリメントと組合せるか組合せない本発明 の補足成長促進剤のプレミックスは、処方者また は飼料を与える者に販売する製造業者によって調 似される。 控プレミックス中の式(1)の抗生物質 またはその混合物の中から選択された鉄活性成分 の造度は、通常、5~75重量%または完成飼料 配合物の速度より1.00~2000倍高い速度で ある。蚊プレミックス形態は、紋体または固体で あってよい。プレミックスピヒクルは、コーン油、 - 棉実油、糖敷またはディステイラーズ・ソルブル

ヨウ化物塩	0.34%
25%塩化コリン	0.13%
ピタミンBis	0.10%
硫酸マンガン	0.02%
ビタミンミックス	0.06%

離乳期から肥育して仕上げる時期に至るブタの 飼料は、結足したものであってよい。ブタは、1 日当り約1kgの飼料(11kgのブタについて)から 1日当り4kgの飼料(68kgのブタについて)を食 する。大部分の飼料は、豆科協物サイレージ、小 変ぶすま、オート変、大麦、糖蜜またはタンパク質 サブリメントを補足したコーンペースからなる。

家禽飼料は、スターター飼料、プロイラー飼料 および鹿卵用飼料からなる。 炊賃料は、通常、粉砕コーン、コーンミールまたは大豆ミールをベースとする。プロイラー飼料は、しばしば、添加脂肪、タンパク質、およびピタミンなどの高エネルギーサブリメントを含有している。シチメンチョウ飼料は同様であるが、成長開始用飼料および成品用飼料のみからなる。ニワトリまたはキジはし

であり、液体プレミックス調製物を形成する。ショ 強、乳糖、コーンミール、粉砕コーン、小麦粉、 炭酸カルシウムまたは大豆ミールが、通常、固体 プレミックス調製物用ペースとして用いられる。 ついで、抜プレミックス組成物を、目的動物に与 える飼料全体と均一に混合する。そのようなプレ ミックス組成物は、本明細書にて用いられている ような「飼料組成物」なる語に包含される。

完成飼料中の式(1)の抗生物質またはその混合物の中から選択された故活性成分の濃度は、例えば、全飼料100万部当り重量で活性成分約1~1000部(ppa)またはトン(メートル法の)当り約2~115gの範囲から選択される非毒性かつ活性な量である。好都合には、活性成分の非毒性量は、10~50ppaの範囲から選択される。

本発明の方法は、式(!)の抗生物質の中から選択された活性成分の非審性かつ成長促進育効量を 食肉用または乳生産用単胃または反芻動物、特に 肉牛および乳牛、ヒツジ、ブタおよび家禽に摂食 させることを特徴とする。その消化管が、また、 盲腸または盲腸検器官での酸群を特徴とする他の 単胃動物としては、クサギおよびウマが挙げられる。

前記の補足飼料配合物は、公知の方法により数 動物に供与される。牧場、囲いまたは飼育小屋に て自由に摂食させるのが、該動物の成長および乳 生産速度を増加させ、該操作の飼料効率を増加さ せるのに最も好都合である。

実施列

つぎに実施例を挙げて本売明をさらに詳しく & 明するが、本発明はそれらに限定されるものではない。

実施例 1

N-t-BOCアルダシンアグリコンの調製 無水ジメチルホルムアミド(DMF)20 πQ中の アルダシンアグリコン800 πg(616μモル)を ジーtープチルジカーポネート570μQ(2.47 nモル、4 eq)およびトリエチルアミン(TEA)345μQ(2.47 nモル、4 eq)で1時間処理した。 ついでDMFを設圧除去した。 残渣をメタノール

ウム、pH 7.0 中に懸濁した。水酸化アンモニアムにてpHを8~8.5 に調整して均一にした。 認 過溶液を10-D-A la-D-A laアフィニカル ゲルのカラムに付し、0.04 Mおよび0.02 M リン酸ナトリウム(pH 7.0)および水にて洗浄し、 ついで水酸化アンモニアム水溶液(0.1 M)中5 0%アセトニトリルにて溶出し、濃縮した。

設アフィニティ単離物質を、等濃度系のリン酸カリウム水溶液(0.01M)中アセトニトリルを用いてスチールカラム中に充填したワットマンパーティシル[®] ODS-3上半調製逆相HPLCにより精製した。類似のフラクションをブールし、5~10%有機溶媒に希釈し、マグナム20カラム上に付した。設カラム結合生成物を1分当り25 a2の0.01MKH∗PO∗(pH3.2)中20%アセトニトリルにて溶出した。アセトニトリルを減圧除去し、水を凍結乾燥で除去して19 a9(収率24%)のアルグシンアグリコン(2-アミノエチルアミド)を得た。

HPLCは、一塩基性リン酸カリウム(0.01

7.5 xQの存在下7.5 N水酸化アンモニプム7.5 xQで3時間処理してtーブチルカーポネート開製を行った。溶媒除去後、放N-t-Boc-アルグシンアグリコンを精製することなくつぎの工程に用いた。

実施例2

アルダシンアグリコン-(2-アミノエチルア ミド)の調製

窒然雰囲気下、粗N-t-Boc-アルダンンア
グリコンを i **9(5 & u モル)の無水 D M F 3 **20中
溶液を-10℃~-15℃に冷却した(ドライア
イス/エチレングリコール浴)。イソブチルクロ
ロホーメート300 µ ℓ(2.7 µ モル、47 eq)を
加え、旋混合物を20分間撹拌した。エチレンジ
アミン3.5 **2ℓ(52 ミリモル)を加え、冷却浴を
除去し、旋混合物を窒温で2時間撹拌した。溶媒
除去後、残渣をトリフルオロ酢酸(T F A)5 **2ℓに
て15分間処理してt-ブチルカーバメート開裂
を行い、T F A を減圧除去した。

粗生成物を250mlの0.04Mリン酸ナトリ

M、pH 3.2)中でアセトニトリルの線型濃度勾配法を用い、1.5 xQ/分の流速、220 nmの分光光度計検出によりベックマン345二元液体クロマトグラフィーにて行った。 放カラムは、ブラウンリー・スフェリ(Spheri)-5 RP 18プレカラム(1.6×30 mm)を有するアルテックス・ウルトラスフィア-ODS(4.6×150 mm)であった。 線型濃度勾配法は、8分間に亘り14~37%のアセトニトリルとした。

マススペクトルデータは、シェウ酸含有モノチオールグリセロールのマトリックスの標準FAB 源を有するVGZAB-IF-HF質量分析計を 用いて得た。

実施例3~15

実質的に実施例1および2の両方の方法を用い、 適当なグリコペプチドおよびアミン出発物質を用 いることにより実施例3~15の化合物を得た。 収率および分析結果を第2表に示す。

第 2 表

实施例番号	化合物	<u>(E. 5</u>			
		<u> 収率 M S</u>	<u>MH+</u>	E1 %	<u>p I</u>
1	アルダシンアグリコンアミド	70%	1295	73	7.1
4	アルダシンアグリコン-(2-ヒドロキシエチルアミド)	99%	1339	67	7.1
5	アルダシンアグリコン-(2-#-メチルアミノエチルアミド)	30%	1352	70	1.1
6	アルダシンアグリコン-(2-11,11-ジュチルアミノエチルアミド)	48.5%	1366	12	7.1
7	アルダシンアグリコン-(6-アミノヘキシルアミド)	28%	1394	71	7.7
8	アルダンンλンアミド	32%	1785	43	1.2
9	アルダシンAジヒドラジド	20.5%	1815	49	7.0
10	アルダシンム-ジ-(2-ヒドロキシエチルアミド)	14%	1873	56	1.3
11	アルダシンA-ジ-(2-アミノエチルアミド)	39%	187 L	51	8.4
. 12	アルダシンマンノシルアグリコンアミド	100%	1457	72	7.1
. 13	アルダシンマンノシルアグリコン(2-アミノエチルアミド)	15.3%	1500	64	7.8
14	AAJ-871 C.FF	33.7%	1729	52	7.3
15	AAJ-271 C.UTEF	47.8%	-	62	-